# CH648754

Pharmaceutical slow release tablet			
Abstract:			
Abstract of CH 648754			
(A5) Translate this text The pharmaceutical slow release tablet comprises a rod-shaped compressed article which contains a matrix-based slow release			

rod-shaped compressed article which contains a matrix-based slow release tablet composition known per se and one or more active substances which are distributed homogeneously or in longitudinal layers. This compressed article has one or more relatively deep dividing grooves located on one side or both sides in the transverse direction and perpendicular to the smallest diameter. The tablets can easily be divided. The slow release effect of the broken halves is only slightly changed from that of the whole slow release tablet.

....

Publication Title:

Courtesy of http://v3.espacenet.com



## SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

BUNDESAMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

<sub>①</sub> CH 648 754

(51) Int. Cl.4: A 61 K

9/44

Erfindungspatent für die Schweiz und Liechtenstein Schweizerisch-liechtensteinischer Patentschutzvertrag vom 22. Dezember 1978

# 12 PATENTSCHRIFT A5

(21) Gesuchsnummer:

7514/79

(73) Inhaber:

CIBA-GEIGY AG, Basel

22 Anmeldungsdatum:

16.08.1979

24) Patent erteilt:

15.04.1985

45 Patentschrift veröffentlicht:

15.04.1985

(72) Erfinder:

Hess, Hans, Dr., Binningen Voellmy, Carlo, Dr., Rheinfelden

## 64 Pharmazeutische Retard-Tablette.

⑤ Die pharmazeutische Retard-Tablette besteht aus einem stübehenförnigen Pressling, der eine an sich bekannte Retard-Tablettenmasse auf Matrixbasis und ein der mehrew Wickstoffe homogen oder in Lingsrichtung schichtweise verteilt enthält. Dieser Pressling weist in Querrichtung und senkrecht zum kleinsten Durchmesser eine oder mehrere ein- oder beidseitig angeordnete relative fe Bruchflien auf. Die Tabletten sind leicht teilbar. Der Retard-Effekt der Bruchhälften ist im Vergleich zur ganzen Retard-Tabletten ung eringfügig veränden.



#### PATENTANSPRÜCHE

I. Pharmazeutische Retard-Tablette bestehend aus einem stibchenförmigen Pressling enthaltend eine Retard-Tablettenmasse auf Matrixbasis und ein- oder mehrere Wirkstoffe homogen oder in Längsrichtung schichtweise verteilt, welcher Pressling in Querrichtung und senkrecht zum kleinsten Durchmesser eine oder mehrere ein- oder beidseitig angeordnete relativ iele Bruchrillen aufweist.

2. Pharmazeutische Retard-Tablette gemäss Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiefe der einseitigen Bruchrillen oder die Gesamttiefe der beidseitigen gegenüberliegenden Bruchrillen <sup>1</sup>/<sub>3</sub> bis <sup>2</sup>/<sub>3</sub>, vorzugsweise <sup>2</sup>/<sub>5</sub> bis <sup>2</sup>/<sub>5</sub>, des kleinsten Durchmessers des Stäbchens beträgt.

Gegenstand der Erfindung ist eine teilbare pharmazeutische Retard-Tablette in Stäbchenform.

Pharmazeutische, perorale Darreichungsformen mit verzögerter Wirkstoffabgabe zwecks Aufrechterhaltung einer möglichst konstanten und langandauernden Wirkstoffkonzentration im Blutkreislauf, also sogenannte Retard-Formen, sind schon lange bekannt, insbesondere in der Form von überzogenen Tabletten und Kapseln. Weiter sind auch gewöhnliche Tabletten mit tiefen Bruchrillen als solche bekannt und demgemäss auch gewisse Vorteile der tiefen Bruchrillen, nämlich leichtere Brechbarkeit und im Ergebnis 30 präziser dosierte Bruchteile. In diesem Zusammenhang kann auf folgende Patentschriften verwiesen werden: US 3 883 647, US D 201 497, US D 202 467 und DE-AS 1 200 790. Retard-Tabletten, die sich ohne wesentlichen Verlust der Retard-Wirkung in vorbestimmte gleichmässige Tei- 35 le brechen lassen, wie dies für gewöhnliche Tabletten bekannt ist, hat es bis jetzt nicht gegeben, obwohl ein Bedarf dafür zweifellos besteht.

Die erfindungsgemässe pharmazeutische Retard-Tablette ist dadurch gekennzeichnet, dass is aus einem stäbchenförmigen Pressling besteht, der eine Retard-Tablettenmasse auf Matrixbasis und ein oder mehrere Wirkstoffe homogen oder in Längsrichtung schichtweise verteilt enthält, welcher Pressling in Querrichtung und senkrecht zum kleinsten Durchmesser eine oder mehrere ein- oder beidseitig angeordnete, retalt vieße Bruchrillen aufwels.

Die Tiefe der einseitigen Bruchrillen oder die Gesamttiefe der beidseitig gegenüberliegenden Bruchrillen beträgt vorteilhafterweise <sup>1</sup>/<sub>3</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>2</sub>, vorzugsweise <sup>2</sup>/<sub>3</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>2</sub> des kleinsten Durchmessers des Stäbchens. Die Seitenflächen der Bruchrillen sind vorzugsweise gewöbt.

Die Tablette kann ein- oder beidseitig biplan oder gewöhlt und ein- oder beidseitig mit gegenüberliegenden oder versetzten Bruchrillen versehen werden und kann demgemäss in zwei oder mehrere vorbestimmte gleiche oder ungleiche Teile zerlegt werden. Dies erlaubt eine individuellere und somit genauere Dossebrarkeit des Arzneimttels; ein ach Krankheitsbild und Patient (Erwachsene gemäss Gewicht, Kinder, etc.).

Das Wesen der Erfindung besteht darin, dass durch die besondere Formgebung der vorliegenden Tabeltet (Stübchenform mit relativ tiefen Bruchrillen) die Bruchfläche im Vergleich zur Gesamtoberfläche so klein wie möglich gehalten werden kann, so dass der Retard-Elfekt nur geringfügig veränder wird und Gewichtsterung der Bruchteile erheblich verringert wird. Überraschenderweise wurde zudem festgestellt, dass die Verminderung der Retard-Witkung bei den Bruchstücken geringer ist, als eigentlich auf Grund der um die unregelmässig strukturierten und por ösen Bruchtlächen vergrösserten Gesamtoberfläche erwartet werden müsste. Die erfordungsgemässe Returt in die ein die ein die Die erfordungsgemässe Returt in die ein die Vergleich zur ganzen Returd-Tablette nur geringflügig veränderten Returd-Ellekts der Bruchhälfen noch folgende Vorteile sie sind leicht markierbar durch Prägedruck oder Bedrukkung und zwar beidseitig. 28. Fabrikantennamen auf der einen Seite und Markenname und/oder eine Code-Bezeich unung des Arzeimittels auf der anderen; sie sind leicht

schluckbar, sowohl als Ganzes, als auch als Bruchstücke, d.h. wesentlich leichter als runde Tabletten, bzw. deren Bruchstücke. Es lassen sich auch Mehrschicht-Tabletten mit verschiedenen Wirkstoffen bzw. verschiedenen Wirkstoff-15 freigaben herstellen, wobei gewisse Schichten so angeordnet werden können, dass sie beim Brechen keine Bruchstellen aufweisen.

Durch zusätzliche seitliche Erweiterung der Bruchrillen lässt sich die Bruchfläche nochmals verkleinern, doch wird die Tablette dadurch sehr zerbrechlich, ganz abgesehen von den Herstellungsproblemen, die dadurch entstehen.

Für die Herstellung der erfindungsgemissen Retard-Tabletten können die üblichen, gegebenenfalls auf die verwendeten Witstoffe abgestimmten, Hillstoffe verwendet werden. Aus der leichten Brechbarkeit und der Neigung zum Decklen (engl.: capping) der Tabletten ergibt sich, dass man vorzugsweise von fest zusammenhängenden Tablettenmassen, ausseht.

Das Matrixmaterial kann aus einem an sich inerten bzw. jurverdaulichen Gemisch bestehen, z.B. aus Kunststoffen wie PVC, Aerylate und Methaerylate. Es kann aber auch ein Material sein, das einer forstenterienden Aufweichung (z. B. hydrophile Gelbildner) oder einer Erusion im Verlauf der Magen-Darmpassage unterliget (z. B. Lipide im Gemisch mit sinerten Trägermaterialien oder verdaubare Di- und Träglyceride). Vielfach ist auch die Verwendung von an sich nicht re tarten den Trialeumphosphate, Lactose, Kieselsütze, Cellulose u. d.g. gleichzeitig mit den teardierenden Materia eine erforderlich oder von Vorteil.

Als retardierende Materialien können im Einzelnen folgende verwendet werden:

#### a) Essentiell wasserunlösliche:

Lipide: Fettalkohole, z. B. Cetylalkohol, Stearylalkohol, Cetostearylalkohol, Glyecride, z. B. Glyecrimonostearat, hydriertes Rizinusől, hydriertes Baumwoltsamenől, Gemische von Mono., Di- und Trighyceriden planzilcher Ölie; Wachse, z. B. Bienenwachs, Carnaubawachs; Paraffine, z. B.

39 Paraffin, Erdwachs, Fettsäuren, z. B. Stearinsäure. Celludsederivate, z. B. Ärthyledluose, Acetyledluose, Polyvinylverbindungen, z. B. PVC, Polyvinylacetat und Copolymere mit Crotonsäure. Polyäthylen. Vinylchlorid-Vinylacetat-Copolymere. Polymere und Copolymere und von Acrylatensund Methacrylaten, z. B. Copolymere und won Acrylatersthylester und Methacrylaten, z. B. Copolymere.

. . .

### b) Wasserlösliche bzw. mit Wasser quellbare:

Cellulosederivate, z.B. Methylceilulose, Hydroxypropylceilulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Na-carboxymethylcellulose, Wydroxypropylmethylcellulose, Na-carboxymethylcellulose (vorzugsweise Verbindungen mit höherer Vis-kostiät), Polyacryskäure und Salze), Natfürliche (anionische) Schleimstoffe: z.B. Xanthan Gummi, Guar Gummi, Traspanth, Aleinsäure und Salze.

Wirkstoffe, die im neutralen Darmmilieu nicht besonders gut, beim sauren pH des Magens aber besser löslich sind, können auch mit Zusätzen retardiert werden, die funktionelle Carbox/lgruppen aufweisen (lösen sich im neutralen Bereich), z. B. Schellack, Cellulose-acetatphathalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat, Halbester von Maleinsäureanhydrid-Copolymeren.

Um die erfindungsgemässen Tabletten noch weiter zu festigen, können die Presslinge noch mit einem löslichen Film- 5 überzug versehen werden. Er soll aber nicht so dick sein, dass er die Brechbarkeit übermässig erschweren und gleichzeitig auch die Freigabe des Wirkstoffes steuern bzw. erheblich beeinflussen würde. Die bevorzugte Dicke ist 20-50 um. Da viele Wirkstoffe bekanntlich einen unangenehmen bitteren Geschmack aufweisen, dient der Filmüberzug auch der Geschmacksabdeckung, Als Filmüberzugsmaterialien eignen sich besonders Methylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose (vor allem das letztere), z.T. im Gemisch mit Talk, Netzmitteln, Pigmenten (zur Erleichterung des Auftrages bzw. zur Kennzeichnung); ein Gemisch von Polyvinylpyrrolidon bzw. Copolymerisat von Polyvinylpyrrolidon und Polyvinylacctat mit Hydroxypropylmethylcellulose, Gemische von Schellack mit Hydroxypropylmethylcellulose oder Polyvinylacetat bzw. dessen Copolymeren 20 mit Polyvinylpyrrolidon und Gemische von wasserlöslichen Cellulosederivaten (wie Hydroxypropylmethylcellulose) und wasserunlöslicher Äthylcellulose. Diese Überzüge werden, je nach Löslichkeit der Komponenten, in wässriger Lösung oder in organischer Lösung (Mischungen mit Schellack, Äthylcellulose) aufgetragen. Ferner können folgende Materialien verwendet werden: Mischungen von an sich wasserunlöslichen Arylaten (z.B. Copolymerisat von Acrylsäureäthylester und Methacrylsäuremethylester), die in wässriger Dispersion verwendet werden, mit wasserlöslichen Bestandteilen, z. B. Lactose, Polyvinylpyrrolidon, Polyäthylenglykol. Hydroxypropylmethylcellulose.

Die Herstellung der Tablettemmasse kann durch Mischen des Feststofflichens (Wirkstoff und gegebenenfälls Füllstoff) mit Retardierungsmitteln oder durch Mischen bereits überzogener Wirkstoffleichen mit gewöhnlichen Tablettenhilfstoffen erfolgen. Das Überziehen kann erfolgen in Wirbelschichten, in Dragierkessehn, in schnellaufenden Mischern, aber auch mit Hilfe des Verfahrens der Mikroverkarselung.

Die Herstellung der Presslinge kann mit den für die Herstellung von stäbchenförmigen Presslingen bzw. Mehrschichttabletten bekannten Tablettiermaschinen erfolgen.

schichttabletten bekannten Tablettiermaschinen erfolgen.
Andere Ziele und Vorteile der Erfindung ergeben sich
aus der folgenden Beschreibung in Verbindung mit der

Zeichnung, die verschiedene Ausführungsformen erläutert. In den Figuren 1-3 ist a jeweils eine Seitenansicht, b eine Draufsicht und c eine Bruchstelle einer Tablette gemäss der Erfindung.

Figur 1 zeigt eine Tablette mit einer einseitigen Bruchrille, wobei wie oben angegeben die Schicht S1 eine andere Zusammensetzung haben kann als die Schicht S2. Beim Brechen der Tablette beitst die Schicht S1 ohne Bruchteile. Bei einem Kombinationspräparat befindet sich z. B. der retardierte Wirkstoff in Schicht S1 und der nicht retardierte in Schicht S2. Bei einer Tablette mit nur einem (retardierten) Wirkstoff kann die Schicht S2, auch als Placeboschicht vorhanden sein. Die Rillentiefe t beträgt z. B. <sup>1</sup>/<sub>1</sub> der Höhe d des Presslings (d. e. kleinster Durchmesser des Presslings).

Figur 2 zeigt eine Tablette mit zwei einseitigen Bruchrillen, die sich entsprechend in 2 ungleiche oder 3 gleiche Teile zerlegen lässt. Die Bruchrillen können von gleichen oder ungleichen Tiefen sein.

Figur 3 zeigt eine Tablette mit 2 Paaren von beidseitig gegenüberliegenden Bruchrillen. Auch diese Tablette Eisst sich 65 entsprechend in 2 ungleiche oder 3 gleiche Teile zerlegen. Bei beidseitig gegenüberliegenden Bruchrillen ist die Gewichtsstreuung der Bruchteile am geringsten. Die Rillentiefe t,

auch der beidseitig gegenüberliegenden Rillen kann verschieden sein. Sie ist z. B. bei beidseitig gegenüberliegenden Bruchrillen je <sup>1</sup>/<sub>3</sub> der Höhe d des Presslings oder gesamthaft <sup>1</sup>/<sub>3</sub> bis <sup>2</sup>/<sub>5</sub> des Presslings.

## Beispiel 1 2,0 kg Metoprolol-tartrat, 0,1 kg kolloidales Siliciumdi-

oxid, 0,2 kg Calciumhydrogenphosphat und 0,25 kg mikrokristalline Cellulose werden gemischt und mit 0,6 kg einer wässrigen, 30%-igen Dispersion von Acrylsäureäthylester-Methacrylsäuremethylester 70:30 Copolymerisat in der Wirbelschicht granuliert. Die Einsprühgeschwindigkeit beträgt 300 ml pro Minute, die Zulufttemperatur 30 °C. Anschliessend wird während 20 Minuten bei 40 °C Zulufttemperatur 15 in der gleichen Apperatur getrocknet. Das Granulat wird in einen Planetenmischer gebracht und mit 0,8 kg geschmolzenem und auf 60 'C erwärmtem Stearvlalkohol versetzt und während 15 Minuten geknetet. Nach dem Abkühlen wird das Granulat durch ein Sieb mit Maschenweite 1 mm gedrückt und in einem Taumelmischer mit 0,05 kg Magnesiumstearat, 0.05 kg kolloidalem Siliciumdioxid und 0.4 kg Hydroxypropylmethylcellulose Viskosität 15 000 cps während 10 Minuten gemischt.

Das Verpressen dieses Metoprolol-Retardgranulates zu zu Tabletten zu je 445 mg Bruttogewicht erfolgt auf einer Rundläufer-Tablettenpresse mit geführten Stempeln folgender Dienesionen: Länge 170 mm, Breite 8,0 mm. Die Stempel sind gewöhlt (Wölbungsradius 4,8 mm), und auf einem der beiden ist eine 2,0 mm tiere (bezogen auf die Kalottenho-30 he) auslaufende Bruchkerbe (Öffnungswinkel 45°–60°) angebracht. Die resultierenden Pressinge haben eine Höhe von

insgesamt 4,6 mm.
Die Lackierung erfolgt in einem mit Schikanen ausgerüsteten Dragierkessel von 55 cm Durchmesser. Dabei werden 25 kg Pressinge mit einer Lacklösung bzw. Suspension, gemäss nachfolgender Rezeptur, mit Hilfe einer Zweistoffdüse kontinuierlich bescrihtt.

0.1 kg Hydroxypropylmethylcellulose (Viskosität 5 cps) werden in 1.2 kg entmineralisiertem Wasser gelöst, dazu. 40 werden unter Rühren 0.005 kg Polysorbat 80 und 0.05 kg Talk sowie 0.1 kg einer 20% igen homogenen Suspension von Titandioxid in einer Lösung von 0.007 kg Hydroxypropylmethylcellulose (5 cps) in 90%-igen Äthanol gegeben. Die aufgesprühte Menge beträgt 19 mg (Trockengewicht) 45 pro Pressling. Die Zulufttemperatur beträgt 60°C, die Temperatur der Presslinge im Kessel wird auf Ca. 35° Cgehalten.

Die Auflösungsgeschwindigkeit der filmüberzogenen Tabletten wird mit der Durchmessermethode bestimmt (F. Langebucher, H. Rettig, Drug. Dev. Ind. Pharm. 3, 241 [1977]), und zwar mit einer Durchflussgeschwindigkeit von 16 ml pro Minute mit Künstlichem Magensaft (pH 1,2, ohne

Enzyme) während der ersten Stunde, anschliessend mit künstlichem Darmsaft (pH 7,5, ohne Enzyme) bei 37°C. Für die Freisetzung von Metoprololitartat in % des Sollgehaltes sa aus ganzen bzw. halbierten Filmtabletten sind folgende Ereebnisse tvoisch:

	Zeit:	ganze Tablette:	halbierte Tablette
60	60 Min.	23%	27%
	120 Min.	38%	43%
	240 Min.	57%	65%
	360 Min.	72%	78%

Beispiel 2
Retard-Granulat von Metoprolol-tartrat wird wie in Beispiel 1 angegeben hergestellt.

Daneben wird ein nicht-retardiertes Chlortalidon-Granulat wie folgt hergestellt:

0.25 kg Chlortalidon, 1,75 kg Lactose und 0,5 kg Maiss stirke werden gemisch und mit 0.3 kg eines Kleistera aus 0,1 kg Maisstärke und 0.2 kg Wasser in einem Planetenmisewird durch ein Sieb von 2 mm Masschenweite getrieben und in der Wirbelschicht wißnerd 20 Minuten bei 0° C getrocknet. Das durch ein Sieb von 1 mm Masschenweite gettrebene, getrocknete Granulat wird mit 0,1 kg Talk, 0,01 kg Magnesiumstearat und 0.29 kg mikrokristalliner Cellulose vermischt.

Die Verpressung der beiden Granulate erfolgt auf einer Rundläufer-Tablettenmaschine mit geführten Stempeln, die die Herstellung von Schichttabletten erlaubt. Zunächst wird

das nicht retardierte Chlortalidon-Granulat zudosiert, anschliessend aus einem zweiten Fülltrichter das Metoprollo-Retardgranulat. Zum Verpressen werden 2 Stempel für 2 verschiedem Bruchkerber mit folgenden Abmessungen verswendet: Länge 190 mm, Breite 7,0 mm. Der Wölbungsradius beträgt 4,2 mm. Die audalanfenden Bruchkerben im Pressting haben eine Tiefe von 1,7 mm (Kaloxtentiefe), auf der Seite der Metoprollo-Schicht und von 0,8 mm auf der Seite der Chlortalidon-Schicht. Es resultiert eine Tabletten-

Die Freisetzung von Metoprol-tartrat erfolgt in der unter Beispiel I angegebenen Weise, die Zerfallzeit der nicht retardierten Chlortalidon-Schicht beträgt 2–3 Minuten (Zerfallsprüfgerät nach USP, künstlicher Magensaft bei 37°).

25

65



